



SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

EIDGENÖSSISCHES INSTITUT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

① CH 688 504 A5

61) Int. Cl.6:

A 61 K 031/015 A 61 K 031/22 A 61 K 031/235

Erfindungspatent für die Schw iz und Liechtenstein Schweizerisch-liechtensteinischer Patentschutzvertrag vom 22. Dezember 1978

@ PATENTSCHRIFT A5

@ Gesuchsnummer:

00282/95

(73) Inhaber:

Marigen S.A., Hackbergstr. 40, c/o Dr. Eugster, 4125 Riehen (CH)

22) Anmeldungsdatum:

26.03.1997

24) Patent erteilt:

31.10.1997

Patentschrift veröffentlicht:

31.10.1997

(2) Erfinder:

Eugster, Carl, Dr., Riehen (CH) Haldemann, Walter, Dr., Binningen (CH)

Ultramikroemulsionen aus spontan dispergierbaren Konzentraten mit antitumoral wirksamem Tax I und mit Taxol-analogen Verbindungen.

Spontan dispergierbare Konzentrate mit antitumoral wirksamem Taxol und mit Taxol-analogen Verbindungen, ihre Zusammensetzung und Überführung in wässerige Ultramikroemulsionen, sowie ihre Verwendung als Mittel zur Herstellung eines pharmazeutischen Kombinationspräparates mit erhöhter und gut verträglicher Wirksamkeit gegen Turnore, Psoriasis und Ekzerne werden beschrieben.

B schreibung

-5

10

Die vorliegende Erlindung betrifft spontan dispergierbar Konzentrate mit schw r löslichem Taxol und anderen schwer löslichen, Taxol-analogen Verbindungen, ihre Zusammensetzung und Überführung in wässerige Ultramikroemulsionen, sowie ihre Verwendung als Mittel zur Herstellung eines pharmazeutischen Kombinationspräparates mit erhöhter und gut verträglicher Wirksamkeit gegen Tumore, Psoriasis und Ekzeme.

Ausgewählte, in Wasser schwer lösliche Taxol-Verbindungen haben eine sehr starke Wirkung gegen Tumore, Ekzeme und Schuppenflechte, vorab wenn sie in spontan dispergierbare MARIGENOL®-Konzentrate eingearbeitet und dann mit destilliertem Wasser, 5%-iger Glucoselösung oder physiologischer Kochsalzlösung (Ringerlösung) verdünnt worden sind, wobei sich thermodynamisch stabile Ultramikroemulsionen mit globulären Mizellen ausbilden, welche einen hydrodynamischen Radius von 2.2 bis 3.0 nm aufweisen.

15 Beschreibung der Erfindung

Das für die Formulierung von erfindungsgemässen Konzentraten ausgewählte Taxol (Paclitaxel) und die Taxol-analogen Verbindungen haben die Formeln (I) bis (XVIII):

$$H_{\delta}C_{\delta} H$$

$$C_{\delta}H_{\delta}CON C_{\delta}$$

$$C_{\delta}H_{\delta}CON H OR'$$

$$H OR'$$

$$Mit R' = H; R^{2} = Ac$$

TAXOL = PACLITAXEL, Reinsubstanz (isoliert aus Himalayan Yew) von DABUR INDIA Ltd., Harsha Bhawan, Block «E», Connaught Place, New Delhi und 22, Site IV, Sahibabad/Ghaziabad (U. P) India, bezogen.

60

40

45

 $(CH_3)_3C - ONH$ $(CH_3)_3C - ONH$ $(II): R^1 = H$ TAXOTÈRE $(III): R^1 = OH; R^2 = H$ 10 - DEACETYLBACCATIN-III (DAB) $(IV): R^1 = OH; R^2 = Ac$

BACCATIN-III- und DAB-Reinsubstanz (isoliert aus Himalayan Yew) von DABUR INDIA Ltd., Harsha
Bhawan, Block «E», Connaught Place, New Delhi und 22, Site IV, Sahibabad/Ghaziabad (U. P) India, bezogen.

25
$$(V) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$
30
$$(VI) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$
31
$$(VII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

$$(VIII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$
42
$$(VIII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

$$(VIII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

$$(VIII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

$$(VIII) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

$$(IX) : R^{2} = Ac, R^{1} \text{ wie in (I) mit } R' =$$

55

	. ·	-
	$(X): R^2 = Ac, R^1$ wie in (I) mit R' =	сосносносносносносносносносносносносносн
5	(XI): R ² = Ac, R ¹ wie in (I) mit R' =	COCH ₂ SCH ₂ COOH
	(XII): $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit $R' =$	COCH ₂ SO ₂ CH ₂ COOH
10	(XIII) : R ² = Ac, R ¹ wie in (I) mit R' =	COOCH ₂ CH ₂ SO ₂ C ₆ H ₅
	(XIV): $R^2 = Ac$, R^1 wie in (i) mit $R' =$	COOCH ₂ CH ₂ SO ₂ -p-nitrophenyl
15	(XV) : R ² = Ac, R ¹ wie in (I) mit R' =	COOCH ₂ CH ₂ SO ₂ -p-aminophenyl
20	OAc S	OAc
25	AcO III	OAc
30	H H H	CH ₂ OAc
35	OAC INO	Ac
40		
45	(XVII):	OCinnamoyl
50	OAc S	OAc
55	AcO III	
60	(XVIII):	OOAc

Weitere Beispiele von Taxol-analogen Verbindungen sind u.a. in folgenden Patentschriften beschrie-

EP 0569 281 A1 (Priorität 06.05.1992; U.S. 879,661, Bristol-My rs Squibb Co.) WO 94/07878 (Prioriben: tät 05.10.1992; PCT/FR 93/00968, Rhône-Poulenc Rorer S.A.

WO 94/07880 (Priorität 05.10.1992; Frankreich, Rhone-Poulenc Rorer S.A.

WO 94/17051, Florida State University, Process for the preparation of Baccatin-Ill-Analogues

(Prioritäten: U.S. 08/010,798, 29.01.93

U.S. 08/034,852, 22.08.93 U.S. 08/094,715, 20.07.93)

10

15

20

40

50

55

WO 94/17050, Florida State University, C7-Taxane Derivatives

(Prioritäten: U.S. 08/010,798, 29.01.93

U.S. 08/034,852, 22.08.93

U.S. 08/095,160, 20.07.93)

WO 94/18186, Bryn Mawr College, Synthesis of Taxol, Analogues and Intermediates

(Priorität: U.S. 08/015,095, 05.02.93)

Taxol sowie die Taxol-analogen Verbindungen der Formeln (I) bis (XVIII) sind nahezu wasserunlösliche und hoch agglomerierte Verbindungen. Damit die Moleküle dieser Verbindungen aber durch die Membranbarriere der Tumorzellen diffundieren und im Innern der Zelle wirksam werden können, müssen derartige Verbindungen vorerst in geeigneter Weise im wässerigen Medium solubilisiert werden.

Es hat sich herausgestellt, dass die antitumorale Wirkung der Verbindungen (I) bis (XVIII) dann stark erhöht ist, wenn sie in erfindungsgemässe, spontan dispergierbare Konzentrate eingearbeitet worden sind. Im Wege der Bildung von thermodynamisch stabilen Öl-in-Wasser Ultramikroemulsionen mittels besonders ausgewählten Cotensiden oder Lösungsvermittlern einerseits und geeigneten Tensiden anderseits gelingt es, einen optimalen Solubilisierungsgrad dieser Verbindungen und eine gute Verträglichkeit zu erzielen. Alle experimentellen Beobachtungen an dergestalt ausgebildeten Ultramikroemulsionen lassen sich einheitlich durch die Annahme deuten, dass die ausgewählten Tenside und Cotenside als ausgewogenes Gesamtsystem genommen in der wässerigen Phase organisierte Aggregate, sog. Mizellen bilden. Diese besitzen mehr oder weniger kugelförmige Gestalt, mit einem hydrodynamischen Radius von 2.2 bis 3.0 nm. Messungen mittels QLS = Quasi-elastic, dynamic light scattering und verbesserter Laser-Detektion wurden durchgeführt an der E.T.H., Zürich, Institut für Polymere (Prof. Dr. Pier Luigi LUISI und Prof. Dr. Peter SCHURTENBERGER).

Die Tenside und Hydrotrope (Cotenside) lassen zwischen der äusseren, wässrigen Phase und der inneren, öligen Phase der Mikroemulsion [enthaltend die Taxol-Verbindungen der Formeln (I) bis (XVIII), gelöst im biotensiden Lösungsvermittler] eine Grenzschicht entstehen, wodurch die Mischung dieser beiden Phasen und das Eindringen von Wasser in die innere Phase unterbleibt. In der öligen, inneren Phase liegen dann die Moleküle der Taxol-Verbindungen in monomerer oder in oligomer agglomerierter Form vor. Die Mizellen der Taxol-haltigen inneren Phase, dem «molecular core» der erfindungsgemässen Ultramikroemulsionen sind an ihrer Oberfläche, d.h. ihrer Grenzschicht, mit einem Tensidmantel geschützt, was sie instand setzt, leicht durch die Zellmembran ins Innere der Tumorzelle zu diffundieren. Die Diffusion durch die Plasmamembran von Tumorzellen erfolgt ausschliesslich aufgrund thermischer Molekularbewegungen.

Die Richtung, die ein konkreter Diffusionsvorgang einschlägt, wird vom Konzentrationsunterschied bestimmt, welcher an der Ptasmamembran zwischen ausserhalb und innerhalb der Tumorzelle besteht. Die Diffusion verläuft solange entlang dem Konzentrationsgefälle, bis es abgebaut ist. Zwischen der extrazellulären Zone und dem Inneren der einzelnen Tumorzelle wird die Konzentration an Wirksubstanz, bzw. am Wirkstoffsystem («multiple drug system») ausgeglichen, wobei auch verzögerte Abgabeeffekte auftreten können. Derartige Diffusionsvorgänge verlaufen unabhängig von jeglicher Energiezufuhr. Sie haben keinen Bezug auf die zelluläre Stoffwechselenergie. Die Diffusiongeschwindigkeit gehorcht dem Fick'schen Gesetz für Diffusionsvorgänge in Richtung eines Konzentrationsgefälles. Dabei wird die Stärke des Wirkstofftransportes durch die Membran der Tumorzelle bestimmt:

- 1. vom Konzentrationsunterschied Δc in den beiden Kompartimenten
- 2. vom Teilchenradius des diffundierenden Wirkstoffmoleküls oder Wirkstoffsystems
- 3. von der Viskosität der diffundierenden wässerigen Lösung (Emulsion)
- 4. von der Temperatur.

Wie aus der nachstehenden Tabelle ersichtlich ist, hat eine globuläre «Mizelle» mit einem hydrodynamischen Radius von einem Centimeter in Volumen von 4,189 cm3 und eine Phasenoberfläche von 12,564 cm².

Demgeg nüber weisen 1018 Mizellen mit inem hydrodynamischen Radius von nur 10-6 cm (10 nm), welche zusammen das gleiche Volumen von 4,187 cm3 ausmach n, schon ein Gesamt-Phasenob rfläche von 1256,4 m² auf.

MIZELLEN: VERHÄLTNIS VOLUMEN ZU GESAMTOBERFLÄCHE

ZAHL MIZEL		VOLUMEN der Mizellen	GESAMTOBER- FLÄCHE der Mizellen
1	1 cm	4,187 cm ³	12,564 cm ²
10 ³	0,1 cm = 1 mm	4,187 cm ³	125,64 cm ²
106	0,01 cm	4,187 cm ³	1 256,4 cm ²
109	0,001 cm	4,187 cm ³	12 564 cm ²
1012	$0,0001 \text{ cm} = 1 \mu \text{m} = 1$	000 nm 4,187 cm ³	125 640 cm ²
1015	0,00001 cm = 100 nm	4,187 cm ³	1 256 400 cm ²
1018	$10^{-6} \text{ cm} = 10 \text{ nm}$	4,187 cm ³	1 256,4 m ²
1021	10 ⁻⁶ mm = 1 nm	4,187 cm ³	12 564 m ²

20 Fazit: Durch die grosse Phasenoberfläche, welche die Mizellen mit einem hydrodynamischen Radius von 2.2 bis 3 nm in Ultramikroemulsionen ausbilden, wird zusätzlich zu deren gesteigertem Diffusionsvermögen die rheologische Verteilung («spreading») und somit die gezielte Abgabe, d.h. die Biovertüg-

gomer agglomerierter Form vorliegen, ebenfalls stark verbessert. Das kann eine beträchtliche Ermässigung der kritischen Dosierung erlauben und damit unerwünschte Nebenwirkungen vermeiden oder wenigstens verringern helfen.

barkeit und Bioaktivität der Wirkstoffe, welche in der inneren Phase der Mizellen in monomer oder oli-

25

30

45

50

65

Die "Packungsdichte" eines spontan dispergierbaren, stabilen MARIGENOL®-Konzentrates nimmt in exponentieller Funktion mit der kleiner werdenden Teilchengrösse der Mizellen zu. Entscheidend sind die richtige Ausbildung der inneren Phase des Konzentrates, ihr ausgewogenes Verhältnis zum Gesamtkonzentrat und die Auswahl der je dazu passenden Tenside.

Die erfindungsgemäss spontan dispergierbaren Konzentrate vereinigen in sich als wesentliche Bestandteile:

0,5 bis 5 Gew.-% von Taxol oder einer Taxol-analogen Verbindung der Formeln (I) bis (XVIII), bzw. Kombinationen solcher Wirkstoffe, sowie

5 bis 25 Gew.-% eines als Hydrotrop, bzw. Coemulgator dienenden, pharmaverträglichen Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemisches,

5 bis 90 Gew.-% eines pharmaverträglichen Tensides oder Tensidgemisches.

Sie können überdies enthalten:

0 bis 10 Gew.-% eines Vitamins oder Provitamins,

0 bis 10 Gew.-% eines Stabilisators, Radikalfängers oder Penetrationsverbesserers («penetration or flux

Die erfindungsgemäss anwendbaren Öl-in-Wasser Ultramikroemulsionen enthalten:

0,01 bis 5 Gew.-% eines spontan dispergierbaren Konzentrates wie oben beschrieben,

85 bis 99,99 Gew.-% destilliertes Wasser, 5%-ige Glucoselösung oder physiologische Kochsalzlösung (Ringerlösung),

0 bis 10 Gew.-% pharmazeutische Träger- oder Zusatzstoffe und/oder Hilfsmittel.

Die erfindungsgemäss einzusetzenden Tenside oder Tensidgemische können anionaktiv, kationaktiv, amphoter oder nicht-ionogen sein. Bevorzugt sind sie amphoter oder nicht-ionogen und haben ein HLB-Verhältnis (d.h. eine «hydrophilic-lipophilic balance») zwischen 2 und 18; vorzugsweise liegt es für Gemische zwischen 2 bis 6 einerseits und 10 bis 15 anderseits. HLB-Werte geben Auskunft über die hydrophilen und lipophilen Eigenschaften eines Emulgators. Vgl. dazu "Hydrophile-Lipophile Balance: History and recent Developments» von Paul Becher im Journal of Dispersion Science and Technology 5 (1), 81-96 (1984).

Geeignete anionische Tenside können sowohl sog. wasserlösliche Seifen, als auch wasserlösliche synthetische Verbindungen sein. Als Seifen eignen sich die Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierten Ammoniumsalze von höheren Fettsäuren (C10-22), wie z.B. die natürlichen Na- oder K-Salze der Öl- oder Stearinsäure, oder von natürlichen Fett-säuregemischen, die sich u.a. aus Kokosnussoder Talgöl gewinnen lassen. Ferner sind als Tenside auch die Fettsäur -Methyltaurinsalze, sowie modifizierte und nicht-modifizierte Phospholipide zu erwähnen.

Häufiger werden jedoch sogenannt synthetische Tenside verwendet, insbesondere Fettsulfonate, Fettsulfate, sulfonierte Benzimidazol-Derivate oder Alkylarylsulfonate.

Die Fettsulfonate und -sulfate liegen in der Regel als Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substitui rte Ammoniumsatze vor und weisen im allgemeinen einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen auf, wobei Alkyl auch den Alkylteil von Acylresten einschliesst. Beispiele hiefür sind das Na- oder Ca-Salz der Li-

gninsulfosäure, des Dodecylschwefelsäure sters und Sulfonsäuren von Fettalkohol-Ethylenoxyd-Addukten. Die sulfonierten Benzimidazol-Derivate enthalten vorzugsweise zwei Sulfonsäuregruppen und einen Fettsäurerest mit etwa 8 bis 22 C-Atomen. Alkylaryl-Sulfonate sind z.B. die Na-, Ca- oder Triethanolaminsalze (TEA) der Dodecylbenzolsulfonsäure, der Dibutylnaphthalinsulfonsäur oder eines Naphthalinsulfonsäure-Formaldehyd-Kondensationsproduktes.

Als nichtionische Tenside stehen in erster Linie zur Wahl die Polyglykoletherderivate von aliphatischen oder cycloaliphatischen Alkoholen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren und Alkylphenolen, welche 3 bis 30 Glykolethergruppen und 8 bis 20 C-Atome im (aliphatischen) Kohlenwasserstoffrest und 6 bis 18 C-Atome im Alkylrest enthalten können. Weiterhin kommen als nichtionische Tenside in Frage die wasserlöslichen, 20 bis 250 Ethylenglykolethergruppen und 10 bis 100 Propylenethergruppen enthaltenden Polyethylenoxydaddukte an Polypropylenglykol und Alkylpolypropylenglykol mit 1 bis 10 C-Atomen in der Alkylkette. Die genannten Verbindungen enthalten üblicherweise pro Propylenglykoleinheit 1 bis 5 Ethylenglykoleinheiten.

Als Beispiele nicht-ionischer Tenside seien erwähnt:
Nonylphenolpolyethoxyethanole, Ricinusölpolyglykolether, Polypropylenpolyethylenoxyd-Addukte, Tri-Nonylphenoxypolyethoxyethanol, Polyethylenglykol (PEG) und Octylphenoxypolyethoxyethanol. Überdies butylphenoxypolyethoxyethanol, Polyethylenglykol (PEG) und Octylphenoxypolyethoxyethanol. Überdies butylphenoxypolyethoxyethanol, Polyoxyethylensorbitan, wie das Polyoxyethylen-(20)-sorbitan-Monooleat (=TWEEN®-80), bzw. das Polyoxyethylen-(20)-sorbitan-Trioleat, in Betracht.

Bei den kationischen Tensiden handelt es sich vor allem um quaternäre Ammoniumsalze, welche als N-Substituenten mindestens einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen enthalten und als weitere Substituenten niedrige, gegebenenfalls halogenierte Alkyl-, Benzyl- oder niedrige Hydroxyalkylreste aufweisen. Die Salze liegen vorab als Halogenide, Methylsulfate oder Ethylsulfate vor, z.B. das Stearyltrimethylammoniumchlorid oder das Benzyl-di(2-chlorethyl)ethylammoniumbromid.

In hohem Masse bevorzugt zur Herstellung von erfindungsgemässen, spontan dispergierbaren Konzentraten sind einerseits Phosphorsäureestertenside, wie z.B.:

Tristyrylphenolpolyoxyethylen-18-phosphoräureester-TEA-Salz (das Triethanolamin-Salz)

(Soprophor® FL, RHONE-POULENC);

Diphasol® 3873 (CIBA-GEIGY), bzw. das identische Sermul® EA 188 (SERVO), ein Mischemulgator, bestehend aus je 50% der beiden Verbindungen mit den Formeln:

55

20

25

30

35

40

45

50

Diphasol® 3873 (CIBA-GEIGY), ein Alkylphenol Polyglycolether-Phosphat-Tensid

Tensid 508 (CIBA-GEIGY)

(Tensid 508, CIBA-GEIGY);

Tinovetin® JU (CIBA-GEIGY), ein Hydroxybiphenyl-10-ethoxy-phosphorsäureester Butyl-mono-4-ethoxy-phosphorsäureester (Zerostat® AT, CIBA-GEIGY), bzw.

(Zerostat ® AN, CIBA-GEIGY)

und anderseits Betainverbindungen, d.h. amphotere, salz- und wasserfreie Imidazolderivate, wie z.B. das mittels Vakuumdestillation hochgereinigte Tensid Amphonyl CA-AA, vertrieben durch die Oranienburger Chemikalien AG., Frankfurt a.M. (entwickelt von der Firma Chemisches Forschungsinstitut Schäfer AG, CH-4416, Bubendorf):

mit delokalisierter [+]-Ladung

Amphonyl CA-AA (CHEMAG).

Verwendung finden auch sog. «Polysorbate»-Verbindungen gemäss der CTFA-Classification, wie z.B. "TWEEN®" 20-80 von Atlas Chemical, bzw. ICI Speciality Chemicals, sowie sog. "multifunctional glucose derivatives, wie z.B. Glucate® SS (Methyl-Glucose-Sesquistearat) und Glucamate® SSE-20 (PEG-20 Methyl-Glucose-Sesquistearat) von Amerchol, Edison, N.J.

Als Hydrotrop, bzw. als Coemulgator dienende, pharmaverträgliche Lösungsmittel lassen sich einset-

Ester eines aliphatischen Alkohols (C3-18) mit einer aliphatischen Carbonsäure (C10-22), wie etwa Isopropyllaurat, Hexyllaurat, Decyllaurat, Isopropymyristat, Isopropylpalmitat und Laurylmyristat; Kohlenwasserstoffe mit einer geraden Kohlenstoffkette (C12-32), welche mit 6 bis 16 Methylgruppen substituiert ist und 1 bis 6 Doppelbindungen aufweisen kann, wofür Terpene wie Polymethylbutane und Polymethylbutene als Beispiele dienen mögen. Mono-Ester aus Ethylenglykol oder Propylenglykol mit einer aliphatischen Carbonsäure (C6-22), wie etwa Propylenglykolmonolaurat und Propylenglykolmonomyristat.

Ester aus einem aliphatischen Alkohol (C12-22) mit Milchsäure, wie z.B. Myristyl- oder vorzugsweise Lauryl-Lactat; Mono-, Di- oder Triester des Glycerins mit einer aliphatischen Carbonsäure (C6-22), wie z.B. Glyceryl-Caprylat, oder Miglyol® 812 Neutralöl (Oleum neutrale).

Ester aus einem Poly(2-7)ethylenglykolglyzerinether mit mindestens einer freien Hydroxylgruppe mit einer aliphatischen Carbonsäure (C6-22), wie z.B. aliphatische Alkohole (C6-22), somit u.a. Dodecanol, Tetradecanol, Oleylalkohol, 2-Hexyldecanol und 2-Octyldecanol.

Ester mit mindestens einer freien Hydroxylgruppe, aus Poly-(2-10)glykol mit einer aliphatischen Carbonsäure (C6-22), Monoether aus einem Polyethylenglykol mit einem aliphatischen Alkohol (C12-18), wie z.B. Polyoxyethylen (C10)-octylether.

Heterocyclische Verbindungen, wie z.B. 1-Methyl-2-Pyrrolidon. Biotenside Terpinylester der allgemeinen Formel (XIX):

(XIX) R2-COO-R3

worin R2 eine C2-31-Alkyl, bzw. eine C3-31-Alkenyl- oder Alkapolyengruppe ist und R3 Citronellyl-, Farnesyl-, Geranyl-, Isophytyl- oder Phytyl- bedeutet.

Alle technischen Tenside wurden vor dem Eintrag in die spontan dispergierbaren Konzentrate mittels Filtration, bzw. Chromatographie über neutralem Aluminiumoxyd mit einem inerten Lösungsmittel wie z.B. Tetrahydrofuran, Ethylalkohol oder Methylenchlorid gereinigt.

Als Zusätze in die erfindungsgemässen spontan dispergierbaren Konzentrate eignen sich Vitamine und Provitamine (wie z.B. Vitamin A-Säure, Retinol, Tocopherole und deren Ester), sowie auch ausgewählte Penetrationsverbesserer und Radikalfänger.

ZUSAMMENSETZUNGSBEISPIELE von erfindungsgemässen, spontan dispergierbaren KONZEN-TRATEN, welche die Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII) enthalten und welche, wenn sie mit Wasser, 5%-iger Glucoselösung oder physiologischer Kochsalzlösung (Ringerlösung) verdünnt werden, thermodynamisch stabile ULTRAMIKROEMULSIONEN ausbilden, die Mizellen mit einem hydrodynamischen Radius von 2.2 bis 3.0 nm aufweisen.

a) 0,5 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII),

5 bis 25 Gew.-% Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat oder Neutralöl, wie z.B. Miglyol® 812 (Dynamit 55

0 bis 45 Gew.-% eines Phosphorsäureester-Tensides, wie z.B. Diphasol® 3873 (CIBA-GEIGY), Tensid 508® (CIBA-GEIGY), Zerostat® AN oder AT (CIBA-GEIGY), Tinovetin® JU (CIBA-GEIGY), Soprophor®

5 bis 90 Gew.-% Invadin® JFC 800% (CIBA-GEIGY) und/oder TWEEN®-20 (ICI Speciality Chemicals). b) 0,5 bis 5 G w.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII),

9,5 bis 25 Gew.-% eines oder mehrerer biotensider Terpinylester der allgemeinen Formel (XIX):

(XIX)

R2-COO-R3

5

10

15

20

25

30

35

40

worin R² eine C₂₋₃₁-Alkyl, bzw. eine C₃₋₃₁-Alkenyl- oder Alkapolyengruppe ist und R³ Citronellyl-, Farnesyl-, Geranyl-, Isophytyl- oder Phytyl- bedeutet,

30 bis 45 Gew.-% Invadin[®] JFC 800% und/oder TWEEN[®]-20, bzw. TWEEN[®]-80 und/oder Glucamate[®] SSE-20 (AMERCHOL),

30 bis 45 Gew.-% Soprophor® FL.

5

30

35

40

45

50

c) 0,5 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII),

5 bis 25 Gew.-% Ethylalkohol oder 2-Pentanol,

0 bis 5 Gew.-% DMSO getrocknet,

bis zu 40 Gew.-% TWEEN®-20 oder TWEEN®-80 und/oder Glucamate® SSE-20,

10 bis zu 60 Gew.-% Soprophor® FL.

d) 1 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII),

10 bis 25 Gew.-% Ethylalkohol oder 2-Pentanol,

25 Gew.-% TWEEN®-20 und/oder TWEEN®-80,

0 bis 15 Gew.-% Invadin® JFC 800%,

5 bis zu 50 Gew.-% Soprophor® FL.

e) 0,5 bis 4 Gew.-% des Wirkstoffes laut Formel (I),

3 bis 12 Gew.-% Ethylalkohol oder 2-Pentanol und/oder DMSO getrocknet,

16 Gew.-% Citronellyl-10-Undecenoat (C_{11:1}-Citronellylester) oder Citronellyl-Laurat (C_{12:0}-Citronellylester)

20 34 bis 40 Gew.-% Invadin® JFC 800%,

34 bis 40 Gew.-% Soprophor® FL.

N.B.: INVADIN® JFC 800% (CIBA-GEIGY) ist ein wasserfreier tert. Octylphenylpolyoxyethylen Ether

mit 9 bis 10 Oxyethylen Gruppen.

TWEEN®-20 (IĆI Speciality Chemicals) ist die Handels-Bezeichnung für das Polyoxyethylen-(20)-sorbitan Monolaurat, TWEEN®-80 für das Polyoxyethylen-(20)-sorbitan Monoleat. CTFA Classification als Polysorbate 20, bzw. 80, [Merck-Index 11.7559]. Glucamate® SSE-20 (AMERCHOL) ist die Handelsbezeichnung für das Polyethylenglykol-20 Methyl Glucose Sesquistearat gemäss CTFA Classification.

BEISPIEL für die pharmazeutische Herstellung eines Systempräparates mit erfindungsgemässen

Konzentraten in der Form von «multiple units».

a) Granulierung	-
Metolose® 90 SH-4000 (Shin-Etsu Chemical)	90.0 g
Avicel® PH-101	80.3 g
Erfindungsgemässes KONZENTRAT	139.4 g
Aerosil [®] 200	80.3 g
Σ	390.0 g

Granulieren/formen im Schnellmixer oder im Rotationsbett unter Zusatz von 110 g Ethanol, brechen, sieben 18 bis 42 mesh, trocknen 24 h bei 40°C.

b) MSR- und RETARD-Ausrüstung im Rotationsbett mit AQOAT® AS-HG (Shin-Etsu Chemical) und Talk

c) Zusammensetzung fertiges Granulat/bzw. Micropellets			
Kemmaterial	44%		
Erfindungsgemässes-KONZENTRAT	25%		
MSR-Beschichtung	31%		
Σ	100%		

N.B.: MSR = Magensaft-Resistenz. Die Pellets/Granulate gemäss a) können auch ohne Befilmung unmittelbar in Kapseln abgefüllt werden, welche aus AQOAT® (HPMC-AS-M oder HPMC-AS-N) hergestellt sind, mit Aceton/Ethanol 1:1 verschlossen werden und so die Funktionen der MSR und der verzögerten Abgabe (Slow-Release, Retard) angemessen steuern.

Biologische Prüfungen

Die antitumorale Wirkung von spontan dispergierbaren Konzentraten mit Wirkstoffen gemäss den Herstellungsbeispielen a) bis c), sowie den Aufarbeitungsbeispielen a) bis e) wird anhand folgender Prüfungsergebnisse bestätigt:

60

55

1. In vitro-Tests mit geeigneten Tumorzell-Linien

Es wurde ein biologisches Assay-System entwickelt, das mit Mikrotiterplatten und Verdünnungsreihen arbeitet. Ang setzt werden je 10⁴/ml Tumorzellen in Kulturmedium RPMI 1640 mit 10% fötalem Kalbserum inaktiviert (GIBCO); sie werden so undicht ausgesät, dass si während des Assays wachsen können, in nichtkonfluenten Monolayers. Die Probenzugabe erfolgt nach 6 bis 24 Stunden, mit 100 μl können, die man im 1. Loch mit 100 μl Medium versetzt. Davon wird die Hälfte entnommen und in das folgende Loch eingebracht, wieder mit 100 μl Medium versetzt, usf. Es entsteht eine geometrische Verdünnungsreihe n½.

Die Proben werden im Plaque Assay während 3 bis 5 Tagen bei 37°C mit 3½% CO₂ inkubiert. Anschliessend färben/fixieren mit 0,1% Kristallviolett (Fluka, Buchs) in einer Lösung von 70% Methanol, 1% Formaldehyd, 29% Wasser. Die Auswertung wird am Mikroskop vorgenommen, Vergrösserung 300-fach. Man bestimmt die grösste cytotoxische Verdünnung. Die quantitative Auswertung lässt sich auch mittels Scanning und Absorptionsmessung am Spektrophotometer vornehmen.

2. Prüfung auf Zelltoxizität

10

15

2.1 Zelltoxizität der MARIGENOL®-KONZENTRATE geprüft an Py6-Zellen (Virus infizierten 3T3 Maus-Fibroblasten)

SUBSTANZ	PRÄPARATE IM TEST	EXPOSITION 48 h In Verdünnung wirksam bis zu 1:	EXPOSITION 120 h In Verdünnung wirksan bis zu 1:
2% TAXOL-W.S.	MIKROEMULSION 1:1000 AKTIBSUBST.	160 000 8 Mio.	320 000 16 Mio.
2% TAXOL-W.S.	ME 1:500	20 000	320 000
	AKTIVSUBST.	1 Mio.	16 Mio
5% ZEAXANTHIN-di-	ME 1:1000	40 000	160 000
Undecenoat	AKTIVSUBST.	800 000	3,2 Mio.
5% ZEAXANTHIN-di-	ME 1:500	20 000	160 000
Palmitat (PHYSALIEN)	AKTIVSUBST.	400 000	3,2 Mio.
5% C _{11:1} -AZA-	ME 1:500	40 000	160 000
FRINYL ESTER	AKTIVSUBST.	800 000	3,2 Mio.
5% VITAMIN D ₃ -10-	ME 1:500	80 000	320 000
UNDECENOAT	AKTIVSUBST.	1,6 Mio.	6,4 Mio.

Verdünnungen: Erste Zeile auf Konzentrat berechnet Zweite Zeile auf Aktivsubstanz-Gehalt berechnet

50

55

N.B.: TAXOL- und BACCATIN-III-Reinsubstanz (isoliert aus Himalayan Yew) beigestellt von DABUR INDIA Ltd., 22, Site IV, SAHIBABAD/GHAZIABAD, U.P., INDIA. (Dr. P.S. Srinivasan). 31. Mai 1994 und 1. Juni 1995.

2.2 Versuchswiederholung auf Py6-Zellen mit den gleich wie unter 2.1 zusammengesetzten MARIGENOL®-Konzentraten aber mit verschiedenen Expositionszeiten.

SUBSTANZ KONZENTRAT	PRÄPARATE IM TEST	EXPOSITION 24 h In Verdünnung wirksam bis zu 1:	EXPOSITION 72 h In Verdünnung wirksam bis zu 1;
2% TAXOL-W.S.	MIKROEMULSION 1:1000 AKTIVSUBST.	40 000 2 Mio.	160 000 8 Mio.
2% TAXOL-W.S.	ME 1:500	80 000	1 280 000
	AKTIVSUBST.	4 Mio.	64 Mio.
5% VITAMIN	ME 1:500	10 000	640 000
D₃-a.tRETINAT	AKTIVSUBST.	200 000	12,8 Mio.
5% VITAMIN	ME 1:500	40 000	160 000
D₃-10-UNDECENOAT	AKTIVSUBST.	800 000	3,2 Mio.
Verdünnungen: Erste Zeile auf Konzentra Zweite Zeile auf Aktivsub 22. Juni 1994			

2.3 Vergleichspräparate mit besserer Zugänglichkeit

Prüfung an Py6-Virus transformierten Mausfibroblasten

SUBSTANZ	PRÄPARATE IM TEST	EXPOSITION 24 h In Verdünnung wirksam bis zu 1:	EXPOSITION 72 h In Verdünnung wirksam bis zu 1:
5% ZEAXANTHIN-di- Undecenoat	ME 1:1000 AKTIVSUBST.	20 000 400 000	320 000 6,4 Mio.
5% PHYSALIEN	ME 1:500 AKTIBSUBST.	10 000 200 000	80 000 1,6 Mio.
2% C _{11.1} -8'- APOCAROTIN ESTER (Undecenoat)	ME 1:1000 AKTIVSUBST.		640 000 32 Mio.
1% C _{12:0} -8'- APOCAROTIN ESTER (Laurat)	ME 1:100 AKTIVSUBST.		512 000 51,2 Mio.
1% C _{18:0} -8'- APOCAROTIN ESTER (Stearat)	ME 1:100 AKTIVSUBST.		128 000 12,8 Mio.
1% C _{18:1} -8'- APOCAROTIN ESTER (Oleat)	ME 1:500 AKTIVSUBST.		160 000 16 Mio.
1% C _{11:1} - AZAFRINYL ESTER	ME 1:100 AKTIVSUBST.		256 000 25,6 Mio.
1% ISOZEAXANTHIN- di-10-UNDECENOAT	ME 1:100 AKTIVSUBST.		256 000 25,6 Mio.

3.0 Vergleich des Einflusses der TAXOL-FORMULIERUNG auf di Bioverfügbarkeit und die spezifische Wirksamkeit:

A. Konzentrate herg stellt mit IPM als Coemulgator und mit Cremophor® EL (BASF) als Tensid (Aber kein Alkohol!)

B. Konzentrate hergestellt mit C_{11:1}-β-CITRONELLYL-ESTER (MARIGEN) und mit je 50% Invadin® JFC 800% (CIBA-GEIGY) und 50% Soprophor® FL (RHONE-POULENC) als Tensidmischung Wässerige MAKRO-, bzw. ULTRAMIKROEMULSIONEN im Verhältnis 1:1000, hergestellt aus den je-

weiligen Konzentraten

Prüfung der Zelltoxizität mit Py6-Zellen (Polyoma-Virus transformierten 3T3-Mausfibroblasten)

PRÄPARATE KONZENTRATE mit	EXPOSITION 48 h zelitoxisch bis 1:	EXPOSITION 96 h zelltoxisch bis 1:
A 2% TAXOL-W.S.	320 000 640 000	640 000 1 280 000
A 2.5% VITAMIN A B ALKOHOL (RETINOL)	40 000 1 280 000	40 000 1 280 000
A 2.5% VITAMIN A B SÄURE (TRETINOIN)	20 000 640 000	20 000 640 000
A B 2% LYCOPIN *)		12 800 000
*) Exposition: 72 h.		

3.1 VERGLEICHSPRÜFUNGEN (FORTSETZUNG)

A TAXOL-W.S., als spontan dispergierbares MARIGENOL®-Konzentrat formuliert, das eine wässerige 30 Ultramikro-emulsion bildet

B TAXOL-W.S., als herkömmliches Konzentrat formuliert, das nur eine wässenge Makro-emulsion bil-

C BACCATIN-III-W.S., als spontan dispergierbares MARIGENOL®-Konzentrat formuliert, das eine wässerige <u>Ultramikro</u>-emulsion bildet

D BACCATIN-III-W.S., als herkommliches Konzentrat formuliert, das nur eine wässerige Makro-emulsion bildet

	Sion blider				
0	GEPRÜFTES MIKRO-/MAKRO- KONZENTRAT EMULSION 1:100		EXPOSITION 24 h, in Verdünnung wirksam bis zu 1:	EXPOSITION 48 h, in Verdünnung wirksambis zu 1:	
	mit 1%-WIRKSUBSTANZ	AKTIVSUBSTANZ A.S.			
;	A: TAXOL-W.S.	EM 1:100 A.S.	128 000 12,8 Mio.	512 000 51,2 Mio.	
	B: TAXOL-W.S.	EM 1:100 A.S.	< 4000 < 400 000	< 4000 < 400 000	
)	C: BACCATIN-III-W.S.	EM 1:100 A.S.	128 000 12,8 Mio.	256 000 25,6 Mio.	
	D: BACCATIN-III-W.S.	EM 1:100 A.S.	< 4000 < 400 000	< 4000 < 400 000	

Man beachte, dass die erfindungsgetreue Konzentratbildung der herkömmlichen Formulierung weit überlegen ist in der Wirkung. So beträgt deren Bioreaktivität schon in der kurzen Expositionszeit von 24 h das 30-fache und bei 48 h Exposition das über 125-fache des bislang Üblichen und Erreichbaren.

MARIGENOL®-K nzentrate mit C11:1-Citronellylester als Coemulgator und mit einer 1:1 Tensid-Mischung Invadin® JFC 800%/Soprophor® FL formuliert. H rkömmlich formulierte Konzentrate mit Isopropylmyristat als Coemulgator und mit Cremophor® EL (BASF) aufgebaut.

In beiden Fällen gleiches ant ilig s Verhältnis W.S.; Coemulgator: T nsiden angenommen.

60

55

5

10

3.2 Die analytische Nachprüfung der unterschiedlichen Formulierungen am Institut für Polymere an der E.T.H. in Zürich ergab die nachfolgenden Messdaten:

	PRÄPARAT	MIZELLGRÖSSE in nm
5	A: TAXOL-W.S.	2.2-2.3 ohne Filter
10	B: TAXOL-W.S.	5–6 60–100 starke Streuung breite Verteilung 10%-Filter
	C: BACCATIN-III-W.S.	2.2-3.0 ohne Filter, aber 75°
15	D: BACCATIN-III-W.S.	4–12 starke Streuung breite Verteilung 10%-Filter
20	ESTER-VERBINDUNGEN:	
	Q: QUERCETIN-PENTA-UNDECENOAT	2–3
	QE: β-OESTRADIOL-DI-OLEAT	2–3
05	F: APIGENIN-TRILAURAT	2–3
25	L: GENISTEIN-DILAURAT	2–3

Gemessen wurde die wässerige Emulsion 1:100 der 1%-igen Konzentrate mittels dynamischer Lichtstreuung (DLS) in je 3 Winkelstellungen, mit je 10 Einzelmessungen, an einem speziell ausgerüsteten «Fiber-optic Spectrometer» des Instituts für Polymere, E.T.H., Zürich. Für die Beschreibung der Methodik und des Gerätes vgl. «Mode-selective dynamic light scattering: theory versus experimental realization». Thomas Gisler et al., Applied Optics/Vol. 34, No. 18/20 June 1995.

4.0. Analytischer Nachweis

4.1 Identifikation von TAXOL-Wirksubstanz

Kapillarzonen-Elektrophorese mit einem Gerät P/ACE 2100 von Beckman Instruments, bzw. einem BioFocus Integrator von BIO-RAD Laboratories.

Bedingungen:
Puffer pH = 7.0
50 mM Na-phosphat
100 mM Borsäure
50 mM SDS

filtriert 0.2 µm

Zu 20 ml Puffer werden 5 ml Methanol gegeben. Kapillare: HP bubble cell FS 50 μm Ø, 37 cm. Injektion: 20 psi*sec. Run 15 kV, Messung bei 192 nm. Der Ester peak erscheint nach gut 5 Minuten. Detektionsgrenze 0.5 ppm, sehr hohe Auflösung.

4.2 Identifikation der Konzentrat-Mizellen in der wässerigen Mikroemulsion/bzw. im gereinigten Zellplasma der Tumorzellen.

Gleiche Methodik wie 4.1.

Der charakteristische Peak erscheint nach ca. 6 Minuten.

4.3 Nachweis der Membran-Penetration an der Tumorzelle

Am Lichtmikroskop (wie auch am Elektronenmikroskop) lässt sich aufzeigen, dass wenige Stunden nach der Inkubation (Beispiel Py6-Zellen = Polyoma-Virus transformierte 3T3-Mausfibroblasten; dünn ausgesät, mittlere Verdünnung der Wirkstoff-Konzentrate) sich in Kranz von Vakuolen um den Zellkern herum ausbildet. Als Markiersubstanz kann dem Konzentrat eine kleine Menge Canthaxanthin beigegeben w rden, das eine deutliche Fluoreszenz besitzt.

Der analytische Nachweis, dass dies Vakuolen die Taxol-Wirksubstanz enthalten, erfolgt ebenfalls mittels mizellarer Kapillar-Z nen-Electrophorese «MECC», (Beckman Instruments, P/ACE System 2100 oder Bio-Focus von Bio-Rad).

55

60

35

- 4.4 Kontrolle des Molekulargewichts der Wirksubstanz im gereinigten Zellsaft (nach Diffusion) mittels UV-MALDI-Massenspektroskopi unter Verwendung von Sinapinsäure als Matrix (Trans-3,5-dimethoxy-4-hydroxy-Zimtsäure, C11H12O5, Fluka 85 430).
- Vgl. im übrigen: Koji Otsuka et al.: Separation of lipophile compounds by micellar electrokinetic chromatography with organic modifiers, Electrophoresis, 1994, 15, 1280-83 (VCH Verlagsgesellschaft mbH, 5 Weinheim).
 - 5.0 Verträglichkeit der MARIGENOL®-Präparate
- AUSWIRKUNG auf das BLUTBILD TOXIZITĀT von MARIGENOL®-KONZENTRATEN an der 10 BALB/c-Maus, %-Anteil der Blutkörperchen

	Präparat	L	М	N	Ε	В
G 17	10-7	70 ± 6	11 ± 3	13 ± 4	6 ± 4	0
3 17	10-5	77 ± 6	6 ± 3	11 ± 4	5 ± 4	1 ± 1
	10-3	69 ± 10	7 ± 5	22 ± 8	2 ± 2	0
G 41	10-7	77 ± 6	6 ± 3	13 ± 5	3 ± 3	0
G 41	10-5	78 ± 4	10 ± 2	10 ± 4	1 ± 1	1 ± 1
	10-3	80 ± 6	8 ± 2	10 ± 6	12 ± 1	0
G 44	10-7	74 ± 17	10 ± 1	20 ± 9	1 ± 1	0
U 44	10-5	74 ± 6	9 ± 4	14 ± 7	4 ± 3	0
	10 ⁻³	76 ± 5	6 ± 4	16 ± 8	2 ± 1	0
G 55	10-7	78 ± 4	10 ± 4	10 ± 4	2 ± 1	0
G 33	10 ⁻⁵	69 ± 10	11 ± 3	18 ± 4	1 ± 1	0
	10-3	77 ± 5	6 ± 4	14 ± 2	2 ± 1	1 ± 1
	ROLLEN Puffer)	76 ± 5	8 ± 2	15 ± 4	1 ± 1	0

- G 17 2%-Konzentrat mit $C_{5:0}$ -iso-CHOLESTERYL-ESTER (Cholesteryl-iso-Valerat)
- G 41 2%-Konzentrat mit C_{11:1}-ERGOSTERYL-ESTER (Ergosteryl-10-Undecenoat)
- G 44 2%-Konzentrat mit C_{18:2}-CHOLECALCIFERYL-ESTER (C_{18:2}-D₃; Vitamin-D₃-Linolat)
- G 55 2%-Konzentrat mit C4:1-CHOLECALCIFERYL-ESTER (C4:1-D3; Vitamin-D3-Crotonat) Verdünnungen:
- 10-7 = 0,1 ppm Konzentrat; 0,002 ppm Wirksubstanz
- 10⁻⁵ = 10 ppm Konzentrat; 0,200 ppm Wirksubstanz
- 10⁻³ = 1000 ppm Konzentrat; 20,000 ppm Wirksubstanz
- (auf die wässerige Mikroemulsion berechnet)
- Legende:
- L = Lymphocyten
- M = Monocyten (Makrophagen)
 - N = Neutrophile Granulocyten
 - E = Eosinophile Granulocyten
 - B = Basophile Granulocyten
- Durchführung der Proben: Prof. Dott. Guido FORNI, Dotta Stefania VAI, Universita di Torino, Diparti-50 mento di Scienze Cliniche e Biologiche, Ospedale San Luigi Gonzaga, I-10 043 ORBASSANO (TO), August/September 1993.

Test mit normalen 8-wöchigen weiblichen BALB/c nAncr (H-2d)-Mäusen, geliefert von Charles River Laboratories, Calco (Italien). Während 4 Wochen täglich zweimalige Injektion i.v. von je 0,250 ml wässeriger Mikroemulsion, gebildet aus den angegebenen Konzentraten, bzw. mit physiologischem Puffer für die Kontrollen. Färbung mit May Grünwald-Giemsa.

Zeit der Behandlung: 28 Tg.

Blutanalyse: nach der letzten Injektion

Anzahl Tiere: 13 Gruppen zu je 5 Tieren

RESULTAT: Es treten keine signifikanten Unterschiede auf zu den Kontrollen. Es konnte keine Toxi-60 zität der Konzentrate auf die Leukozyten-Population festgestellt werden. Auch die Erythrozyten-Population zeigte normale Werte. Alle Tiere waren und blieben gesund bis zum Schluss d r V rsuche.

35

40

Pat ntansprüch

1. Spontan dispergierbares Konzentrat, welches mit Wasser, mit 5%-iger Glucoselösung od r mit Ringerlösung verdünnt thermodynamisch stabile Ultramikro mulsionen ergibt, di Mizellen mit einem hydrodynamischen Radius von 2.2 bis 3.0 nm aufweis n, dadurch bestimmt, dass es aus folgenden Komponenten besteht:

0,5 bis 5 Gew.-% eines Wirkstoffes laut den Formeln (I) bis (XVIII), bzw. einer Kombination solcher

Wirkstoffe:

$$C_{6}H_{5}COO$$

$$C_{6}H_{5}CON$$

$$C_{6}H_{6}CON$$

$$C_{7}OR'$$

$$C_{7}OR'$$

$$C_{8}H_{7}COO$$

$$H_5C_6$$
 H COO $(CH_3)_3C-ONH$ C_{III} OH $R^2 = H$

(III) :
$$R^1 = OH ; R^2 = H$$

$$(IV): R^1 = OH; R^2 = Ac$$

55
$$CO(CH2)2COO N(CH2CH2OH)3$$

$$(V) : R2 = Ac, R1 wie in (I) mit R' = H$$

5 (VI) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

10

25

30

35

40

Θ Θ CO(CH₂)₃COO N(CH₂CH₂OH)₃

(VII) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

 $CO(CH_2)_3COO^{\Theta}N_2^{\Theta}$

15 (VIII): $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

CO(CH₂)₃—CONH(CH₂)₃—N(CH₃)₂CI

(IX) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

 $\begin{array}{c} \Theta \\ \text{COCH}_{2}^{-} \overset{\text{N}(C_{2}H_{5})_{2}}{\overset{\text{I}}{\text{H}}} \text{CH}_{2}\text{SO}_{3} \end{array}$

 $_{05}$ (X) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

COCH2OCH2COOH

(XI) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

COCH2SCH2COOH

(XII) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

COCH2SO2CH2COOH

(XIII): $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

COOCH2CH2SO2C6H6

(XIV): $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit $R^1 =$

COOCH₂CH₂SO₂-p-nitrophenyl

(XV) : $R^2 = Ac$, R^1 wie in (I) mit R' =

COOCH₂CH₂SO₂-p-aminophenyl

AcO IIII OAC

55 (XVI) :

5 bis 25 Gew.-% eines als Hydrotrop, d.h. Coemulgator dienenden, pharmaverträglichen Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemisches,

5 bis 90 Gew.-% eines pharmaverträglichen Tensides oder Tensidgemisches, und wahlweise 0 bis 10 Gew.-% eines Vitamins oder Provitamins, sowie

0 bis 10 Gew.-% eines Stabilisators, Radikalfängers oder Penetrationsverbesserers.

- 2. Ein pharmazeutisch verwendbares Kombinationspräparat, das aus 90 Gew.-% des spontan dispergierbaren Konzentrates gemäss Anspruch 1 und 10 Gew.-% pharmaverträglichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln besteht.
- 3. Spontan dispergierbares Konzentrat, enthaltend Taxol oder Taxolanaloge Verbindungen der Formeln (I) bis (XVIII) gemäss Anspruch 1, als Mittel zur Herstellung eines pharmazeutischen Präparates mit erhöhter und gut verträglicher Wirksamkeit gegen Tumore, Ekzeme und Psoriasis.
- 4. Spontan dispergierbares Konzentrat gemäss Anspruch 1, bestehend aus folgenden konstitutiven Komponenten:

0,5 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII),

9,5 bis 25 Gew.-% Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat oder Neutralöl (Oleum neutrale), oder eines oder mehrerer biotensider Terpinylester der allgemeinen Formel (XIX):

R2-COO-R3 (XIX)

40

45

50

55

worin R² eine C₂₋₃₁-Alkyl, eine C₃₋₃₁-Alkenyl- oder eine C₃₋₃₁-Alkapolyengruppe ist und R³ Citronellyl-, Farnesyl-, Geranyl-, Isophytyl- oder Phytyl- bedeutet, 30 bis 45 Gew.-% eines Phosphorsäureester-Tensides.

- 30 bis 45 Gew.-% des wasserfreien tert. Octylphenylpolyoxyethylen Ethers mit 9 bis 10 Oxyethylen Gruppen.
 - 5. Spontan dispergierbares Konzentrat gemäss Anspruch 1, bestehend aus folgenden konstitutiven Komponenten:

0.5 bis 5 G w.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Form In (I) bis (XVIII),

5 bis 25 Gew.-% eines oder mehrerer biotensider Terpinylester der allgemeinen Formel (XIX):

 R^2 -COO- R^3 (XIX)

worin R² eine C₂₋₃₁-Alkyl, eine C₃₋₃₁-Alkenyl- oder ein C₃₋₃₁-Alkapolyengruppe ist und R³ Citronellyl-, Farnesyl-, Geranyl-, Isophytyl- oder Phytyl- bedeut t,

30 bis 45 Gew.-% des wasserfreien tert. Octylphenylpolyoxyethylen Ethers mit 9 bis 10 Oxyethylen Gruppen und/oder Polyoxyethylen-Sorbitan-Monolaurat und/oder Polyethylenglykol-20 Methylglucose 30 bis 45 Gew.-% ein s Alkylphenol Polyglykolether Phosphat-Tensides oder des Tristyrylph nol-polyoxyethylen-18-phosphorsaureester-triethylaminsalz-Tensides. 6. Spontan dispergierbares Konzentrat gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es folgende konstitutiven Komponenten umfasst: 0.5 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII), 5 bis 25 Gew.-% Ethylalkohol oder 2-Pentanol und/oder Dimethylsulfoxid getrocknet (DMSO), bis zu 40 Gew.-% Polyoxyethylen-Sorbitan-Monolaurat (Polysorbate 20) oder Polyoxyethylen-Sorbitan-Monooleat und/oder Polyethylenglykol-20 Methylglucose Sesquistearat, bis zu 60 Gew.-% des Tristyrylphenol-polyoxyethylen-18-phosphorsäureester-triethylaminsalz-Tensides. 7. Spontan dispergierbares Konzentrat gemäss Anspruch 1, dadurch bestimmt, dass darin folgende 1 bis 5 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe der Formeln (I) bis (XVIII), 10 bis 25 Gew.-% Ethylalko-Bestandteile integriert sind: 25 Gew.-% Polyoxyethylen-Sorbitan-Monolaurat oder Polyoxyethylen-Sorbitan-Monooleat, 0 bis 15 Gew.-% des wasserfreien tert. Octylphenylpolyoxyethylen Ethers mit 9 bis 10 Oxyethylen Grupbis zu 50 Gew.-% des Tristyrylphenol-polyoxyethylen-18-phosphorsäureester-triethylaminsalz-Tensides. 8. Spontan dispergierbares Konzentrat gemäss Anspruch 1, bestehend aus den folgenden konstitutiven Komponenten: 0.5 bis 4 Gew.-% des Wirkstoffes laut Formel (I). 3 bis 12 Gew.-% Ethylalkohol oder 2-Pentanol und/oder Dimethylsulfoxid getrocknet (DMSO), 16 Gew.-% Citronellyl-10-Undecenoat oder Citronellyl-Laurat, 34 bis 40 Gew.-% des wasserfreien, tert. Octylphenylpolyoxyethylen Ethers mit 9 bis 10 Oxyethylen 34 bis 40 Gew.-% des Tristyrylphenol-polyoxyethylen-18-phosphorsäureester-triethylaminsalz-Tensides. 9. Therapeutisches Systempräparat, das bis zu 90 Gew.-% aus dem spontan dispergierbaren Konzentrat gemäss einem der Ansprüche 1 oder 4 bis 8, sowie zu mindestens 10 Gew.-% aus pharmaverträglichen Trägerstoffen, Zusatzstoffen, oder einem Lösungsmittel hergestellt ist, und das in Dosis-Ein-30 heitsform als Micropellets, Granulat, Dragees, Suppositorien, Ampullen oder als Kapseln vorliegt. 10. Die Verwendung des spontan dispergierbaren Konzentrates gemäss Anspruch 1 und daraus aufbereiteter wässeriger Ultramikroemulsionen als Mittel zur Herstellung eines pharmazeutischen Systempräparates mit erhöhter und gut verträglicher Wirksamkeit gegen Tumore, Ekzeme und Psoriasis. 35

40

15

20

25

45

50

55